PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2003-105056

(43) Date of publication of application: 09.04.2003

(51)Int.CI.

CO8G 59/22 C08K 3/00 C08K 5/13 C08K 5/5445 C08L 63/00 H01L 23/29 H01L 23/31

(21)Application number: 2001-303713

(71)Applicant: TORAY IND INC

(22)Date of filing:

28.09.2001

(72)Inventor: KUROKI MOTOHIRO

KOBAYASHI TAKAHIRO

HONDA SHIRO

(54) EPOXY RESIN COMPOSITION AND SEMICONDUCTOR DEVICE

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide an epoxy resin composition which is excellent in reliability, such as of package bulging properties and peeling resistance, during reflow and in continuous moldability.

SOLUTION: This resin composition contains (A) an epoxy resin, (B) a curing agent, (C) a filler, (D) a compound represented by formula (I), and (E) an amine-base silane coupling agent. The epoxy resin is of a tetramethylbisphenol F type represented by a specific structural formula.

上記式(1)において、8つのRのうち2つ、もしくは、3つは水配基 である。残りの凡は水素原子、または、アミノ差、アルキル茎、カル ポキシル基等の石供基を示し、それぞれ異なっていても同一であっ

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection

Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号 特開2003-105056 (P2003-105056A)

(43)公開日 平成15年4月9日(2003.4.9)

(51) Int.Cl.7		識別記号		FΙ				<i>Ť</i> -	-7]-ド(参考	季)
C 0 8 G	59/22			C 0	8 G	59/22			4J002	2
C08K	3/00			C 0	8 K	3/00			4 J O 3 6	3
	5/13					5/13			4M109	3
	5/5445					5/5445				
CO8L	63/00			C 0 8	8 L	63/00		С		
		審	查請求				OL	(全 10 頁)	最終頁に	続く
(21)出願番号	}	特顧2001-303713(P2001-303	3713)	(71)	出願人	•				
							式会社			
(22)出願日		平成13年9月28日(2001.9.28)		l				日本橋室町2-	丁目2番1	号
				(72)	発明和	者 黒木	基弘			
						愛知県	名古屋	市港区大江町	9番地の1	東
						レ株式	会社名	古屋事業場内		
				(72)	発明	者 小林	隆弘			
						愛知県	名古屋	市港区大江町	9番地の1	東
						レ株式	会社名	古屋事業場内		
				(72)	発明者	者 本田	史郎			
						愛知県	名古屋	市港区大江町	9番地の1	東
						レ株式	会社名	古屋事業場内		
									最終頁に	続く
				ı						

(54) 【発明の名称】 エポキシ樹脂組成物及び半導体装置

(57)【要約】

【課題】リフロー時のパッケージ膨れ特性、耐剥離性などの信頼性、および連続成形性が優れたエポキシ樹脂組成物を提供する。

【解決手段】エポキシ樹脂(A)、硬化剤(B)、充填材(C)、式(I)で示される化合物(D)およびアミン系シランカップリング剤(E)を含有するエポキシ樹脂組成物であって、エポキシ樹脂(A)が特定の化学構造式で表されるテトラメチルビスフェノールF型エポキシ樹脂を含有することを特徴とする半導体封止用エポキシ樹脂組成物である。

【請求項1】エポキシ樹脂(A)、硬化剤(B)、充填材(C)、式(I)で示される化合物(D)およびアミン系シランカップリング剤(E)を含有するエポキシ樹脂組成物であって、エポキシ樹脂(A)が下記一般式

(II)で表されるテトラメチルビスフェノールF型エポキシ樹脂を含有することを特徴とする半導体封止用エポキシ樹脂組成物。

【化1】

$$\begin{array}{c|c}
R & R \\
R & R
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R & -(1)
\end{array}$$

上記式(I)において、6つのRのうち2つ、もしくは、3つは水酸基である。残りのRは水素原子、または、アミノ基、アルキル基、カルボキシル基等の有機基を示し、それぞれ異なっていても同一であっても良い。

【化2】

$$CH_2$$
 CH_2
 CH_2
 CH_2
 CH_3
 CH_3

20

【請求項2】アミン系シランカップリング剤(E)が下記一般式(III)で表されるアミン系シランカップリング剤であることを特徴とする請求項1記載の半導体封止用エポキシ樹脂組成物。

【化3】

$$\begin{array}{c|c}
R^{2} \\
R^{1} \\
R^{1}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R^{2} \\
| \\
CH_{2})_{3}Si - R^{2} \\
| \\
R^{2}
\end{array}$$

$$-(III)$$

(ただし、 R_1 は水素、または有機機を示し、同一であっても異なっていてもよく、 R_2 は炭素数 $1\sim 4$ のアルキル基、またはアルコキシ基を示し、同一であっても異なっていてもよい。)

【請求項3】エポキシ樹脂(A)が一般式(II)で表されるテトラメチルビスフェノールF型エポキシ樹脂を10重量%以上含有することを特徴とする請求項1または2のいずれかに記載の半導体封止用エポキシ樹脂組成物。

【請求項4】一般式(I)で示される化合物(D)の含有量が全樹脂組成物に対して0.01~0.5重量%であることを特徴とする請求項1~3のいずれかに記載の半導体封止用エポキシ樹脂組成物。

【請求項5】鉛フリー半田対応半導体装置用であることを特徴とする請求項1~4のいずれかに記載の半導体封止用エポキシ樹脂組成物。

【請求項6】請求項1~5のいずれかに記載の半導体封 止用エポキシ樹脂組成物の硬化物により半導体素子が封 止されてなることを特徴とする半導体装置。 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は連続成形性が良好で 生産時に金型汚れやゲート詰まり等の不良によるクリー ニング頻度が少なく、かつ半田リフロー時の金属に対す る密着性が高く、さらにパッケージ膨れが小さい半導体 封止用エポキシ樹脂組成物、および該封止用組成物で封 止してなる半導体装置に関する。

[0002]

【従来の技術】半導体装置などの電子回路部品の封止方法として、従来より金属やセラミックスによるハーメッチックシールと共にフェノール樹脂、シリコーン樹脂、エポキシ樹脂などによる樹脂封止が提案されており、一般にこのような封止に使用される樹脂を封止材樹脂と呼んでいる。その中でも、経済性、生産性、物性のバランスの点からエポキシ樹脂による樹脂封止が最も盛んに行われている。そして、エポキシ樹脂による封止方法は、エポキシ樹脂に硬化剤、充填材などを添加した組成物を用い、半導体素子を金型にセットしてトランスファー成型法などにより封止する方法が一般的に行われている。

【0003】最近はプリント基板への半導体装置パッケージの実装において高密度化、自動化が進められており、従来のリードピンを基板の穴に挿入する "挿入実装方式" に代わり、基板表面に半導体装置パッケージを半田付けする "表面実装方式" が盛んになってきた。それに伴い、半導体装置パッケージも従来のDIP(デュアル・インライン・パッケージ) から、高密度実装・表面実装に適した薄型のFPP(フラット・プラスチック・パッケージ) に移行しつつある。その中でも最近では、微細加工技術の進歩により、厚さ2mm以下のTSO

P、TQFP、LQFPが主流となりつつある。そのため湿度や温度など外部からの影響をいっそう受けやすくなり、耐リフロー信頼性、高温信頼性、耐湿信頼性などの信頼性が今後ますます重要となっている。特に最近ではTSOP、TQFP等厚さ1mm以下のパッケージにおける耐リフロー信頼性の向上が求められている。

【0004】表面実装においては、通常半田リフローに よる実装が行われる。この方法では、基板の上に半導体 装置パッケージを載せ、これらを200℃以上の高温に さらし、基板にあらかじめつけられた半田を溶融させて 半導体装置パッケージを基板表面に接着させる。このよ うな実装方法では半導体装置パッケージ全体が高温にさ らされるため、封止樹脂の吸湿性が高いと封止樹脂と半 導体チップの間、あるいは封止樹脂とリードフレームの 間の剥がれが生じたり、吸湿した水分が半田リフロー時 に爆発的に膨張してクラックが生じるという現象が起こ る。また薄型パッケージの場合、銀ペースト層が吸湿し てリフロー時にシリコンチップまたはリードフレームと の界面から剥離し、パッケージ底部が押し下げられてパ ッケージ底部が膨らむ現象(膨れ特性)が起こり問題に なっている。更に、近年では環境保護の点から鉛を含ん でいない鉛フリー半田の使用が進んでいるが、鉛フリー 半田は融点が高く、そのためリフロー温度も上がること になりこれまで以上の耐リフロー信頼性が求められてい る。

【0005】一般的に耐リフロー信頼性を向上させるには封止樹脂組成物中の充填材の割合を上げることが有効であることが知られているが、封止樹脂組成物中の樹脂成分を減らすことにより吸湿性が低下するからである。しかしながら、単純に封止樹脂組成物中の充填材の割合を大きくするだけだと流動性が悪化し、パッケージ未充填やステージシフトなどの問題が起こる。

【0006】そのため、耐リフロー信頼性を向上するため、エポキシ樹脂としてテトラメチルビスフェノールF

型エポキシ樹脂を、硬化剤としてフェノールアラルキル 樹脂を含有するエポキシ樹脂組成物が提案されている

(特開平8-134183号公報)が、効果はそれなりに奏するものの未だ十分ではない。さらに、さらなる耐リフロー信頼性、特に $2\,\mathrm{mm}$ 以下の厚みのパッケージにおいてさらに膨れ特性の優れる樹脂組成物が求められている。

【0007】一方、テトラメチルビスフェノールド型エポキシ樹脂は、硬化性の悪さから連続成形時に金型汚れやゲート詰まり等の不良を生じやすく、金型クリーニングを頻繁に行う必要があり、生産性の面からこの点についても改良を要求されようになってきている。

[0008]

【発明が解決しようとする課題】本発明は上記のような事情に鑑みてなされたものであり、本発明の課題は連続成形性が良好で、生産時に金型汚れやゲート詰まり等の不良によるクリーニング頻度が少なく、かつ半田リフロー時の金属に対する密着性が高く、パッケージ膨れが小さい半導体封止用エポキシ樹脂組成物、および該封止用組成物で封止してなる半導体装置の提供することを目的とする。

[0009]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記の目的を達成するために鋭意検討した結果、本発明に到達した。本発明は、主として次の構成を有する。すなわち、「エポキシ樹脂(A)、硬化剤(B)、充填材(C)、式(I)で示される化合物(D)およびアミン系シランカップリング剤(E)を含有するエポキシ樹脂組成物であって、エポキシ樹脂(A)が下記一般式(II)で表されるテトラメチルビスフェノールF型エポキシ樹脂を含有することを特徴とする半導体封止用エポキシ樹脂組成物

[0010]

【化4】

$$\begin{array}{c} R \\ R \\ R \\ R \end{array} - (1)$$

上記式(I)において、6つのRのうち2つ、もしくは、3つは水酸基である。残りのRは水素原子、または、アミノ基、アルキル基、カルボキシル基等の有機基を示し、それぞれ異なっていても同一であっても良い。

$$\begin{array}{c|c} H_3C & \boxed{\begin{array}{c} \text{I} \text{ $(1 \le 5)$} \\ \text{CH}_2 & \text{CH}_2 \\ \end{array}} \\ \text{CH}_2 & -\text{CH}_2 \\ \text{CH}_3 & -\text{CH}_2 \\ \end{array}$$

」である。

50 [0012]

5

【発明の実施の形態】以下、本発明を詳細に説明する。 【0013】本発明のエポキシ樹脂組成物は必須成分として、エポキシ樹脂(A)、硬化剤(B)、充填材 (C)、式(I)で示される化合物(D)およびアミン 系シランカップリング剤(E)を含有する。 【0014】 【化6】

を必須成分として含有することを特徴とする。

上記式(I)において、6つのRのうち2つ、もしくは、3つは水酸基である。残りのRは水素原子、または、アミノ基、アルキル基、カルボキシル基等の有機基を示し、それぞれ異なっていても同一であっても良い。

まず、エポキシ樹脂(A)について説明する。本発明においては、エポキシ樹脂(A)が下記一般式(II)で表されるテトラメチルビスフェノールF型エポキシ樹脂

[0015]

エポキシ樹脂(A)に一般式(II)で表されるテトラメチルビスフェノールド型エポキシ樹脂を含有させることによりリフロー時のパッケージ膨れ特性が向上する。さらには、組成物の粘度を下げ成形性を向上する効果も得られる。

【0016】用途によっては一般式(II)で表されるテ トラメチルビスフェノールF型エポキシ樹脂以外のエポ キシ樹脂を併用しても良い。その他のエポキシ樹脂とし ては1分子中に2個以上のエポキシ基を有する化合物で あれば特に限定されず、モノマー、オリゴマー、ポリマ 一全般である。例えばアルキル置換基を持たないビスフ エノールF型エポキシ樹脂、クレゾールノボラック型エ ポキシ樹脂、フェノールノボラック型エポキシ樹脂、 4, 4 ービス(2, 3ーエポキシプロポキシ) ビフェ ニル、 4, 4 ービス(2, 3ーエポキシプロポキ シ) -3, 3´, 5, 5´-テトラメチルビフェニル、 $4, 4 - \forall x (2, 3 - x + y) - 3,$ 3´, 5, 5´ーテトラエチルビフェニル、4, 4´ー $\forall x (2, 3-x x^2 + y) - 3, 3 - 3, 5$ 5 ´ーテトラブチルビフェニルなどのビフェニル型エポ キシ樹脂、フェノールアラルキル型エポキシ樹脂、ナフ タレン型エポキシ樹脂、ビスフェノールA型エポキシ樹 脂、スチルベン型エポキシ樹脂、ジシクロペンタジエン 骨格含有エポキシ樹脂、トリフェニルメタン型エポキシ 樹脂、鎖状脂肪族エポキシ樹脂、脂環式エポキシ樹脂、 複素環式エポキシ樹脂、スピロ環含有エポキシ樹脂、お よびハロゲン化エポキシ樹脂などが挙げられる。その他 のエポキシ樹脂として2種以上用いても良い。

【0017】本発明において、エポキシ樹脂(A)の配 50

合量としては、エポキシ樹脂組成物全体に対して通常 2 ~ 2 5 重量%、特に 2 ~ 1 0 重量%が好ましい。 さらに、 2種以上のエポキシ樹脂を併用する場合、パッケージ膨れ特性改良の観点から一般式(II)で表されるテトラメチルビスフェノールF型エポキシ樹脂の含有量はエポキシ樹脂(A)全量に対して 1 0 重量%以上が好まし

【0018】本発明における硬化剤(B)は、エポキシ 樹脂と反応する化合物であれば任意であるが、硬化物と した場合に吸水率が低い化合物としてフェノール性水酸 基を有する硬化剤が好ましく用いられる。フェノール性 水酸基を有する硬化剤の具体例としては、フェノールノ ボラック樹脂、クレゾールノボラック樹脂、ナフトール ノボラック樹脂などのノボラック樹脂、トリス(ヒドロ キシフェニル) メタン、1,1,2-トリス(ヒドロキ シフェニル) エタン、1, 1, 3-トリス (ヒドロキシ フェニル)プロパン、テルペンとフェノールの縮合化合 物、ジシクロペンタジエン骨格含有フェノール樹脂、フ ェノールアラルキル樹脂、ナフトールアラルキル樹脂、 ビフェニル骨格含有フェノールアラルキル樹脂、などが 挙げられ、これらを単独で用いても、2種類以上併用し て用いてもかまわない。なかでもフェノールノボラック 樹脂、ジシクロペンタジエン骨格含有フェノール樹脂、 フェノールアラルキル樹脂、ナフトールアラルキル樹 脂、ビフェニル骨格含有フェノールアラルキル樹脂が好 ましく用いられる。

【0019】本発明において、硬化剤(B)の配合量は エポキシ樹脂組成物全体に対して通常 $2\sim22$ 重量%で あり、好ましくは $2\sim10$ 重量%である。さらに、硬化

R

剤(B)の全体量のうち、フェノールノボラック樹脂、ジシクロペンタジエン骨格含有フェノール樹脂、フェノールアラルキル樹脂、ナフトールアラルキル樹脂のいずれかを50重量%以上配合することが、連続成形性ばかりでなく、密着性、耐半田リフロー性が優れる点からより好ましい。さらには、エポキシ樹脂(A)と硬化剤(B)の配合比は、機械的性質および耐湿信頼性の点から(A)に対する(B)の化学当量比が0.5~2、特に0.7~1.5の範囲にあることが好ましい。

【0020】本発明において、エポキシ樹脂(A)と硬 化剤(B)の硬化反応を促進するために硬化促進剤を用 いてもよい。硬化促進剤としてはエポキシ樹脂(A)と 硬化剤(B)との反応を促進するものであれば公知のも のを任意に使用できる。硬化促進剤の具体例としては2 -メチルイミダゾール、2-フェニルイミダゾール、2 ーフェニルー4ーメチルイミダゾール、2ーウンデシル イミダゾールなどのイミダゾール類およびそれらの塩、 トリエチルアミン、ベンジルジメチルアミン、αーメチ ルベンジルアミンなどの3級アミン化合物、1,8-ジ 20 アザビシクロ (5, 4, 0) ウンデセン-7、1, 5-ジアザビシクロ(4,3,0)ノネン、7ーメチルー 1, 5, 7ートリアザビシクロ(4, 4, 0) デセンー 5などのアミジン化合物およびそれらの塩、トリフェニ ルホスフィン、トリス(2,6-ジメトキシフェニル) ホスフィン、トリス (4-アルキルフェニル) ホスフィ

ン、トリアルキルホスフィンなどリン化合物およびそれらの塩などが用いられる。これらの硬化促進剤は2種以上を併用しても良く、さらには予め使用する硬化剤

(B) またはエポキシ樹脂(A) と溶融混合させた後添加しても良い。

【0021】硬化促進剤の配合量としては、エポキシ樹脂組成物全体に対して通常0.02~1.0重量%、特に0.05~0.5重量%が好ましい。

【0022】本発明における充填材(C)としては無機 充填材が好ましく、具体的には非晶性シリカ、結晶性シ リカ、炭酸カルシウム、炭酸マグネシウム、アルミナ、 マグネシア、窒化珪素、酸化マグネシウムアルミニウ ム、ジルコニア、ジルコン、クレー、タルク、マイカ、 珪酸カルシウム、酸化チタン、酸化アンチモン、アスベ スト、ガラス繊維などが挙げられる。形状も球状、破砕 状、繊維状など任意のものが使用でき、なかでも球状の 無機充填材を配合することが好ましい。特に好ましいも のとして球状のシリカが挙げられる。

【0023】充填材 (C) の粒径としては、流動性の点から平均粒径 $5\sim30\,\mu$ m (メジアン径) が好ましい。【0024】充填材 (C) の配合量としては、成形性、耐半田リフロー性の点から、エポキシ樹脂組成物全体に対して $80\sim95$ 重量%が特に好ましい。

【0025】本発明においては、式(I)で示される化合物(D)を含有する。

【化8】

$$R \longrightarrow R \qquad -(1)$$

上記式(1)において、6つのRのうち2つ、もしくは、3つは水酸基である。残りのRは水素原子、または、アミノ基、アルキル基、カルボキシル基等の有機基を示し、それぞれ異なっていても同一であっても良い。

【0026】式(I)で示される化合物(D)の具体例としては、1,2,3ートリヒドロキシベンゼン、1,3,5ートリヒドロキシベンゼン、1,2,4ートリヒドロキシベンゼン、3,4,5ートリヒドロキシベングイックアシッドなどの水酸基を3つ持つ化合物、1,240ビドロキシベンゼン、1,3ージヒドロキシベンゼン、1,4ージヒドロキシベンゼン、2,5ージヒドロキシベンブアルデヒド、3,4ージヒドロキシベンズアルデヒド、3,4ージヒドロキシベングイックアシッド、2,5ージヒドロキシベングイックアシッド、2,5ージヒドロキシベングイックアシッド、3,4ージヒドロキシベングイックアシッド、3,5ージヒドロキシベングイックアシッド、3,4ージヒドロキシベングイックアシッド、3,5ージヒドロキシベングイックアシッド、3,5ージヒドロキシベングイックアシッド、3,5ージヒドロキシベングイックアシッド、3,5ージヒドロキシベングイックアシッド、2,4ージヒドロキシベン

ブフェノン、3, 4ージヒドロキシベンブフェノン、1, 2ージヒドロキシー4ーニトロベンゼン、2, 5ージヒドロキシフェニルアセティックアシッド、3, 4ージヒドロキシフェニルアセティックアシッド、2, 6ージヒドロキシトルエン、3, 5ージヒドロキシトルエン、3, 4ージヒドロキシトルエン、3, 4ージヒドロキシトルエン、3, 4ージヒドロキシトルエンなどの水酸基を2つ持つ化合物が挙げられるが、これらに限定されるものではない。なかでも1, 2ージヒドロキシベンゼン、1, 3ージヒドロキシベンゼン、1, 2, 3ートリヒドロキシベンゼン、1, 2, 3ートリヒドロキシベンゼンがイックアシッド、1, 2, 4ートリヒドロキシベンゼンが好ましく用いられる。なお、これらを単独で用いても、2種類上併用してもかまわない。また、あらかじめ、エポキシ

樹脂(A)、硬化剤(B)等の樹脂中に溶融混合させて 用いてもかまわない。

【0027】式(I)で示される化合物(D)の添加量としては、好ましくはエポキシ樹脂組成物に対して0.01~0.50重量%であり、より好ましくは0.03~0.30重量%である。

【0028】このように、式(I)で示される化合物(D)を少量、添加剤として用いることで、流動性と硬化性が向上し連続成形性に優れ、かつ、半導体部材に対して密着性が高く、鉛フリー半田を用いた耐半田リフロー性も良好な半導体封止用エポキシ樹脂組成物を得ることができる。式(I)で示される化合物(D)の添加量を0.01重量%以上とすることにより流動性と硬化性が向上し、連続成形時に不良が起こりにくくなる。また0.50重量%以下とすることで半田耐熱性が低下する

こともない。

【0029】本発明では、アミン系シランカップリング 剤(E)を含有する。好ましいアミン系シランカップリ ング剤としては、下記一般式(III)で表されるアミン 系シランカップリング剤を挙げることが出来る。具体例 20 としては、y-(N-フェニルアミノ)プロピルトリメ トキシシラン、y-(N-フェニルアミノ) プロピルメ チルジメトキシシラン、γ-(N-メチルアミノ)プロ ピルトリメトキシシラン、y-(N-メチルアミノプロ ピル) メチルジメトキシシラン、γ- (N-エチルアミ J) プロピルトリメトキシシラン、γ-(N-エチルア ミノ)プロピルメチルジメトキシシラン、γーグリシド キシプロピルトリメトキシシラン、γー(N-エチルア ミノ) プロピルメチルトリメトキシシラン、N-β-(アミノエチル) - y - アミノプロピルトリメトキシシ 30 ラン、N-β-(アミノエチル)-γ-アミノプロピルメチルジメトキシシラン、N-β- (アミノエチル) γーアミノプロピルトリエチルシラン、γーアミノプロ ピルトリエトキシシラン、γーアミノプロピルメチルジ エトキシシラン、γーアミノプロピルトリメトキシシラ ン、γーアミノプロピルメチルジメトキシシラン、γー (N, N-ジメチルアミノ) プロピルトリメトキシシラ ンなどが挙げられる。

【0030】アミン系シランカップリング剤(E)の配合割合としてはエポキシ樹脂組成物に対して $0.1\sim3$ 重量%であり、より好ましくは $0.2\sim2.0$ 重量%である。

(ただし、R¹は水素、または有機機を示し、同一であっても異なっていてもよく、R²は炭素数1~4のアルキル基、またはアルコキシ基を示し、同一であっても異なっていてもよい。)

10

【0032】本発明のエポキシ樹脂組成物では、必須成分ではないが難燃性をさらに向上させる目的でブロム化合物を配合できる。ブロム化合物は、通常、エポキシ樹脂組成物に難燃剤として添加されるものであれば、特に限定されない。ブロム化合物の好ましい具体例としては、ブロム化ビスフェノールA型エポキシ樹脂、ブロム化ンエノールノボラック型エポキシ樹脂などのブロム化エポキシ樹脂、ブロム化ポリカーボネート樹脂、ブロム化ポリスチレン樹脂、ブロム化ポリフェニレンオキリイド樹脂、テトラブロモビスフェノールA、デカブロム化ビスフェノールA型エポキシ樹脂、ブロム化フェノールノボラック型エポキシ樹脂などのブロム化エポキシ樹脂が、成形性の点から特に好ましい。

【0033】同様に、本発明のエポキシ樹脂組成物では、必須成分ではないがアンチモン化合物を配合できる。これは通常半導体封止用エポキシ樹脂組成物に難燃助剤として添加されるもので、特に限定されず、公知のものが使用できる。アンチモン化合物の好ましい具体例としては、三酸化アンチモン、五酸化アンチモンがあげられる。

【0034】本発明のエポキシ樹脂組成物は、さらに次に挙げる各種添加剤を任意に含有することができる。カーボンブラックおよび酸化鉄などの各種着色剤や各種顔料、シリコーンゴム、オレフィン系共重合体、変性ニトリルゴム、変性ポリブタジエンゴムなどの各種エラストマー、シリコーンオイル、ポリエチレンなどの各種熱可塑性樹脂、フッ素系、シリコーン系などの界面活性剤、長鎖脂肪酸、長鎖脂肪酸の金属塩、長鎖脂肪酸のエステル、長鎖脂肪酸のアミドおよびパラフィンワックスなどの各種離型剤およびハイドロタルサイト類などのイオン捕捉剤、有機過酸化物などの架橋剤。

【0035】本発明のエポキシ樹脂組成物は上記各成分を溶融混練によって製造することが好ましい。たとえば各種原料をミキサーなどの公知の方法で混合した後、バンバリーミキサー、ニーダー、ロール、単軸もしくは二軸の押出機およびコニーダーなどの公知の混練方法を用いて溶融混練することにより製造される。溶融混練時の樹脂温度としては、通常70~150℃の範囲が使用される。

【0036】本発明のエポキシ樹脂組成物は、加熱混練で溶融し、冷却さらに粉砕した粉末の形状、粉末を打錠して得られるタブレットの形状、加熱混練で溶融し型内で冷却固化したタブレットの形状、加熱混練で溶融し押し出ししてさらに切断したペレットの形状などの状態で使用できる。

【0037】そしてこれらの形状から半導体素子の封止に供され半導体装置の製造が行われる。半導体を基板に固定した部材に対して、本発明のエポキシ樹脂組成物を、例えば120~250℃、好ましくは150~200℃の温度で、トランスファ成形、インジェクション成形、注型法などの方法で成形して、エポキシ樹脂組成物の硬化物によって封止された半導体装置が製造される。また必要に応じて追加熱処理(例えば、150~200℃、2~16時間)を行うことができる。

【実施例」以下、実施例により本発明を具体的に説明するが、本発明はここに掲げた実施例によって限定されるものではない。

【0039】[実施例1~14、比較例1~4]表1に示した成分を表2~3に示す組成比(重量比)で、ミキサーによりドライブレンドした後、ロール表面温度90℃のミキシングロールを用いて5分間加熱混練後、冷却、粉砕して半導体封止用のエポキシ樹脂組成物を得た。

[0040]

[0038]

	10 【表 1】
表1	10 (1)
名称	内 容
エポキシ樹脂1	下記式(II)で表されるピスフェノールF型エポキシ (エポキシ当量192)
エポキシ樹脂2	下記式(IV)で表されるクレゾールノボラック型エポキシ (エポキシ当量198、150℃でのICI粘度2. 1ポイズ)
エポキシ樹脂3	下記式(V)で表されるビフェニル型エポキシ(エポキシ当量195)
硬化剤1	下記式(VI)で表されるフェノールノボラック樹脂 (水酸基当量108、150℃でのICI粘度2. 3ポイズ)
硬化剤2	下記式(知)で表されるフェノールアラルキル樹脂 (水酸基当量177、150℃でのICI粘度0.8ポイズ)
無機充填材	球状シリカ(平均粒径20μm、比表面積3.5m²/g)
化合物1	1, 2ージヒドロキシベンゼン
化合物2	1, 3 - ジリヒドロキシベンゼン
化合物3	1, 4 - ジヒドロキシベンゼン
化合物4	1, 2, 3ートリヒドロキシベンゼン
化合物5	1, 3, 5ートリヒドロキシベンゼン
化合物6	3, 4, 5ートリヒドロキシベンゾイックアシッド
化合物7	1, 2, 4ートリヒドロキシベンゼン
硬化促進剤	トリフェニルホスフィン
シランカップリング剤1	y ーアミノプロピルトリメトキシシラン
シランカップリング剤2	Nーフェニルー y ーアミノプロビルトリメトキシシラン
シランカップリング剤3	 ァーグリシドキシブロビルトリメトキシシラン
難燃剤	臭素化ビスフェノールA型エポキシ樹脂(エポキシ当量400)
難燃助剤	三酸化アンチモン
着色剤	カーボンブラック
雕型剤	カルナウパワックス

【0044】 【化13】 'n

(nは0以上の整数)

(nは0以上の整数)

<膨れ特性評価>得られた樹脂組成物について144p・inTQFP(外形:20mm×20mm×1.0mm、フレーム材料:42アロイ)用金型を用いて、低圧トランスファー成形機で金型温度175℃、キュアータイム1分間の条件でパッケージを成形した。なお評価用のチップとしては表面に窒化珪素膜を被覆した模擬素子を搭載した、チップサイズ8mm×8mm×0.3mmのものを用いた。

【0046】上記成形により得られた144pinTQFPのパッケージ10個を180 $\mathbb C$ 、6時間の条件でポストキュアーした後、マイクロメーターにてパッケージ中央部の厚みI (μ m)を計測した。これを85 $\mathbb C$ /60%RHで24時間加湿後、最高温度260 $\mathbb C$ のIRリフロー炉で加熱処理した。なお、リフロー炉の温度プロファイルは、150 $\mathbb C$ ~200 $\mathbb C$ 0領域を600 $\mathbb C$ ~100秒、200 $\mathbb C$ ~1000秒、100%最高温度である100%の降温速度を100%最高温度である100%の降温速度を100%の降温速度を100%の降温速度を100%の降温速度を100%の降温速度を100%の降温速度を100%の

【0047】パッケージがリフロー炉を出た5秒後、再びマイクロメーターにてパッケージの中央部の厚みII(μ m)を計測した。さらに10個それぞれのパッケージについて(厚みII-厚みI)を算出し、この10個の平均値を「膨れ」(μ m)とした。なお、膨れは小さい方が好ましく、 80μ m以下であることが特に好ましい。

【0048】 <半田耐熱性の評価>得られた樹脂組成物

について、208ピンLQFP(外形:28×28×1.4mm、フレーム材料:銅)用金型(ポット径: ϕ 18mm)を用いて、低圧トランスファー成形機で、金型温度175 $\mathbb C$ 、成形時間90秒の条件でパッケージを成形した。成形により得られた208ピンLQFPのパッケージ10個を175 $\mathbb C$ で6時間硬化させ、85 $\mathbb C$ 、60%RH、168時間の条件で加湿処理後、IRリフロー炉を用いて260 $\mathbb C$ で10秒間加熱処理した。その後のパッケージを、超音波探傷機を使用してダイパッド裏面を観察し、ダイパッド裏面の全面積に対し剥離が生じている面積から剥離率(%)を求めた。

【0049】<連続成形性評価>上記と同様の方法で208pLQFPパッケージを成形して連続成形性の評価を行った。ただし、キュアータイムは40秒とした。金型クリーニングのためメラミン樹脂で1ショット成形を行い、続いて金型と樹脂の離型性を回復するため東レ製離型回復材"TR-4"で2ショット成形をおこなった。その後続いて上述の樹脂組成物で連続成形を行い、金型汚れやゲート詰まり等の不良が発生するまでの成形・ショット数で連続成形性の評価をおこなった。なお、ショット数は多い方が当然好ましいが、ここでは最大100ショットまで行い成形不良を評価して不良が発生しなければ合格とし、表中には不良が発生するまでのショット数を記載した。

[0050]

【表2】

40

表2											
名称	単位	実施例1	実施例2	実施例3	実施例4	実施例5	実施例6	実施例7	実施例8	実施例9	実施例10
エポキシ樹脂1	重量%	6.0	4.8	2.4	2.4	4.8	4.8	4.8	4.8	4.8	4.8
エポキシ樹脂2	重量%	_		2.5	_		_	_	-	_	
エポキシ樹脂3	重量%	1			2.5	-	_	_	-	_	
硬化剤1	重量%	3.3	-					_	_	_	_
硬化剤2	重量%		4.5	4.4	4.4	4.5	4.5	4.5	4.5	4.5	4.5
無機充填材	重量%	88.0	88.0	88.0	88.0	88.0	88.0	88.0	88.0	88.0	88.0
化合物1	重量%	0.10	0.10	0.10	0.10	0.10	-	_	-	_	
化合物2	重量%	_	-	-			0.10	_	_	-	
化合物3	重量%		_	1	-		_	0.10	- ""	-	_
化合物4	重量%	-	_	-	_	_	_		0.10	_	_
化合物5	重量%			_	-	-	-		_	0.10	_
化合物6	重量%	-	-		-	-	_			-	0.10
化合物7	重量%	-		_	_	-	-			_	-
硬化促進剤	重量%	0.20	0.20	0.20	0.20	0.20	0.20	0.20	0.20	0.20	0.20
シランカップリング剤1	重量%	1.00	1.00	1.00	1.00	-	1.00	1.00	1.00	1.00	1.00
シランカップリング剤2	重量%	-	-		_	1.00	_		_	_	-
シランカップリング剤3	重量%					-			_		
難燃剤	重量%	0.3	0.3	0.3	0.3	0.3	0.3	0.3	0.3	0.3	0.3
難燃助剤	重量%	0.4	0.4	0.4	0.4	0.4	0.4	0.4	0.4	0.4	0.4
着色剤	重量%	0.2	0.2	0.2	0.2	0.2	0.2	0.2	0.2	0.2	0.2
離型剤	重量%	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5
膨れ特性評価	μm	74	61	78	71	62	65	70 ·	64	67	65
半田耐熱性評価	96	31	7	28	8	6	7	6	9	7	8
連続成形性評価	ショット	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100

表3											
名 称	単位	実施例11	実施例12	実施例13	実施例14	実施例15	実施例16	比較例1	比較例2	比較例3	比較例4
エポキシ樹脂1	重量%	4.8	0.3	4.9	4.7	4.5	5.1	_	-	4.9	4.8
エポキシ樹脂2	重量%	-	_		-			4.9			
エポキシ樹脂3	重量%	_	4.6	-	-	_	_		4.9		-
硬化剤1	重量%		-	-	_			_		-	_
硬化剤2	重量%	4.5	4.4	4.5	4.3	4.2	4.7	4.4	4.4	4.5	4.5
無機充填材	重量%	88.0	88.0	88.0	88.0	88.0	88.0	88.0	88.0	88.0	88.0
化合物1	重量%	-	0.10	0.02	0.35	0.70	0.10	0.10	0.10		0.10
化合物2	重量%	-		-		-	_	_			_
化合物3	重量%		1		_		_	_	-	_	_
化合物4	重量%		-	_	-	_	-	-	_		
化合物5	重量%	_				-		-	-		_
化合物6	重量%		-	_			-	-			
化合物7	重量%			_	- ""	=-		-	-	_	_
硬化促進剤	重量%		0.20	0.20	0.20	0.20	0.20	0.20	0.20	0.20	0.20
シランカップリング剤1	重量%		1.00	1.00	1.00	1.00	0.50	1.00	1.00	1.00	_
シランカップリング剤2	重量%		-						_	_	_
シランカップリング剤3	重量%			_		-	_	-	-	_	1.0
難燃剤	重量%		0.3	0.3	0.3	0.3	0.3	0.3	0.3	0.3	0.3
難燃助剤	重量%		0.4	0.4	0.4	0.4	0.4	0.4	0.4	0.4	0.4
着色剤	重量%		0.2	0.2	0.2	0.2	0.2	0.2	0.2	0.2	0.2
離型剤	重量%	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5
膨れ特性評価	μm	67	98	63	77	86	69	134	109	75	68
半田耐熱性評価	96	8	7	10	14	20	5	75	17	20	34
連続成形性評価	ショット	100	100	89	100	100	100	100	100	37	25

【0052】表2~3に評価結果を示す。表2~3に見られるようにテトラメチルビスフェノールF型エポキシ 40 樹脂を含有し、式(I)で示される化合物(D)の添加量が0.01~0.50重量%の範囲で、かつ、アミン系シランカップリング剤を用いた半導体封止用エポキシ樹脂組成物はリフロー時のパッケージ膨れ特性、耐剥離性、さらには連続成形性のいずれも優れている。

[0053]

【発明の効果】以上説明したように、本発明によればリフロー時のパッケージ膨れ特性、耐剥離性、さらには連続成形性が優れた半導体封止用エポキシ樹脂組成物及び該エポキシ樹脂組成物によって封止してなる半導体装置を得ることができる。

フロントページの続き

(51) Int.C1.7

識別記号

FΙ

テーマコード(参考)

H 0 1 L 23/29

23/31

H 0 1 L 23/30

D

Fターム(参考) 4J002 CD051 DE079 DE099 DE129

DE139 DE149 DE239 DF019 DJ009 DJ019 DJ029 DJ039 DJ049 DL009 EJ027 EX078

FA049 FD019 FD148 FD207 4J036 AD04 AD08 DA01 DB05 DB06 DB10 FA03 FA04 FA05 FA13

GA28 JA07 4M109 AA01 BA01 CA02 CA21 EA02

EB02 EB04 EB06 EB07 EB08

EB09 EB12 EB13 EB18 EB19

EC05 EC09 EC20